- DEUTSCHLAND
- ® BUNDESREPUBLIK ® Offenlegungsschrift ® DE 198 20 147 A 1

1 Int. C1.6: H 01 L 21/3205

H 01 L 21/758

H 01 L 21/285

DEUTSCHES PATENT- UND MARKENAMT Aktenzeichen:

198 20 147.8

Anmeldetag:

6. 5.98

(I) Offenlegungstag:

1. 7.99

Unionspriorität:

97-82126

31, 12, 97 KR

(7) Anmelder:

Samsung Electronics Co., Ltd., Suwon, Kyungki, KR

(N) Vertreter:

Best Available Copy

Patentanwälte Wilhelm & Dauster, 70174 Stuttgart

@ Erfinder:

Kang, Sang-born, Seoul, KR; Chae, Yun-sook, Seoul, KR; Park, Chang-soo, Suwon, KR; Lee, Sang-in, Suwon, KR

Die folgenden Angaben sind den vom Anmelder eingereichten Unterlagen entnommen

Verfahren zur Bildung einer leitfähigen Schicht mittels eines atomaren Schichtdepositionsprozesses

Die Erfindung bezieht sich auf ein Vorfahren zur Bildung einer leitfähigen Schicht in Form einer Metallschicht oder einer Metallsilicidschicht unter Verwendung eines stomaren Schichtdepositionsprozesses.

Erfindungsgamäß wird auf dem Halbleitersubstrat eine atomare Opfermetallschicht gebildet und diese dann unter gleichzeitigem Bilden einer atomaren Metallschicht durch Reagieren der atomaren Opfermetallschicht mit einem Metallhalogenidges emfernt, wobei eine Mehrzahl etomarer Metallschichten übereinandergestepelt wird, im dem wenigstens einmal abwechselnd die atomare Opfermetallschicht und die atomare Metallschicht gebildet werden. Zusätzlich kann eine atomare Siliziumschicht vor oder nach Bildung der stomaren Metalischicht aufgebracht werden, um abwechselnd atomare Metallschichten und atomare Siliziumschichten übereinanderzustapein, wodurch sich eine Metallsilieidschicht herstellen läßt

Verwendung z. B. zur Herstellung von Zwischenverbindunger in hochintegrierten Halbleiterbauelementen.

#### Beschreibung

Die Eründung bezieht sich auf ein Verfahren zur Bildung einer leitfähligen Schiebt auf einem Halhleitersubstrat unter Verwendung eines aucmaren Schiehtdepositionsprozesses.

Mit steigendem Integrationsgrad von Halbteiterbanelementen verringert sich das Entwurfsmaß. Dachurch erhöht sich das Aspektverhältnis von Kontakiöchern, während die Übergangstiefe flacher wird. Die Übergangstiefe hängt direkt mit dem Kurzkenaloffekt einem MOS-Transistors zussammen. Das beißt, ein für ein hochintegriertes Halbteiterbauelement geeigneter MOS-Transistor benötigt eine kurze Kanallänge, und die Tiefe eines flachen Source/Drain-Bereichs, d. h. die
Dbergangstiefe, muß niedrig sein, um die Eigenschaften des MOS-Transistors mit dem kurzen Kanal zu verbessern. Eine
Dbergangstiefe, muß niedrig sein, um die Eigenschaften des MOS-Transistors mit dem kurzen Kanal zu verbessern. Eine
Dbergangstiefe, muß niedrig sein, um die Eigenschaften des flachen Übergangs mittels einer metallischen Zwischenverbindung in den geschenverbindungstechnologie zum Kontaktieren des flachen Übergangs mittels einer metallischen Zwischenverbindung in den geben den geschen Barrierenmetallschieht. Dies verhindert ein Eindelngen der metallischen Zwischenverbindung wird eine Barrierenmetallschicht und den Übergang wird sine ahmsche Schicht, z. B. eine Tliansilicidschicht, eingeftigt. Die Tliansilicidschicht mit einem Schmalzpinkt von 1540°C, einem Widerstand von 13 µSem bis 16 µSem und einer Barrierenhobe von 0,6 eV bezogen auf eine n leitende Störstellenschicht wird bläufig für die ohnsche Schicht oder die Zwischenverbindung verwendet. Die für die ohnsche Schicht benutzte Titansilicidschicht wird durch Bilden einer Titanschicht auf dem Übergang, d. h. auf einem wörsellendotierten Siliziumsubstrat (Störstellenschicht), und anschließendes Tempern erzeugt, um die Titanschicht und das Siliziumsubstrat miteinander in Reakonon zu bringen.

Bei einem berkömmlichen Verfahren zur Bildung der metallischen Zwischenverbindung wird, wie oben beschrieben, auf einer Störstellenschicht eine dielektrische Zwischenschicht gebildet, die strukturiert wird, um ein Kontaktloch zu erzeugen, das einen verbestimmten Bereich der Störstellenschicht freilegt. Außerdem werden die ohmsche Schicht die Bartierenmetallschicht und die metallische Zwischenverbindung nacheinander ganzflächig auf der resultierenden Stuktur gebildet, in welcher des Kontaktloch erzeugt wurde. Die ohnsche Schicht kunn durch Erzeugen einer Titanschicht auf der freigelegten Störstellenschicht und Tempern der Titanschicht oder durch Erzeugen der Titanstlicidschicht direkt auf der Störstellenschicht erhalten werden. Die Titanslicidschicht muß bei einer auswichend medrigen Temperatur gebildet werden, um eine Schädigung der Störstellenschicht zu vermeiden.

Es wurde daher bereits ein Verfahren zur Bildung einer Titansilicidschicht unter Verwendung eines plasmaumter ützten chemischen Gasphasenabscheidungsprozesses (PECVD) in den Veröffentlichungen J. Lee et al., Plasma Enhaheed CVD of Blanket TiSi2 on Oxide Parterned Wafer. J. Electrochem. Soc., Band 139, Nr. 4, 1992, Seiten 1159 bis 1165 und CVD of Blanket TiSi2 on Oxide Parterned Wafer. J. Electrochem. Soc., Band 139, Nr. 4, 1992, Seiten 1159 bis 1165 und Alan E. Morgan et al., Material characterization of Plasma-enhanced CVD titunium silicide. J. Vac. SCI. Technol. Band 4(3), 1986, Seiten 723 bis 731 vorgeschlagen. Wenn die Titansilicidschicht jedoch auf dem Kontaktloch mit kolem Aspektverhälmis in einem bechintegrierten Halbleiterbauelement gebildet wird, zeigt sie aufgrund der Plasmacharkteristik nur eine mäßige Stufenbedeckung. Indessen wurde in den Veröffentlichungen V. Ilderem et al., Optimized Deposition Parameters for Low pressure CVD titenium silicide, J. Electrochem. Soc., 1988, Seiten 2595 und G.J. Reynolds et al., Selective titanium disilicides by Low Pressure CVD. J. Appl. Phys. 55(8), 1989, Seiten 3212 bis 3218 ein Verfahren zur Bildung einer Titensibicidschicht unter Verwendung eines Niederdruck-CVD-Prozesses (LPCVD) bei 600°C fahren zur Bildung einer Titensibicidschicht unter Verwendung eines Niederdruck-CVD-Prozesses (LPCVD) bei 600°C oder mehr erzeugt wird, erhöht sieb der Silizioner mehr vorgeschlagen. Wenn die Titansilicidschicht jedoch bei 600°C oder mehr erzeugt wird, erhöht sieb der Silizioner mehr vorgeschlagen. Wenn die Titansilicidschicht jedoch bei 600°C oder mehr erzeugt wird, erhöht sieb der Silizioner mehr vorgeschlagen. Wenn die Titansilicidschicht jedoch bei 600°C oder mehr erzeugt wird, erhöht sieb der Silizioner mehr vorgeschlagen. Wenn die Titansilicidschicht jedoch bei 600°C oder mehr erzeugt wird, erhöht sieb der Silizioner mehr vorgeschlagen. Wenn die Titansilicidschicht jedoch bei 600°C oder mehr erzeugt wird, erhöht sieb der Silizioner mehr vorgeschlagen.

Der Erfindung liegt als technisches Problem die Bereitstellung eines Verfahrens zur Bildung einer leitfähigen Schicht mit vergleichsweise guter Stufenbedeckung bei relativ niedrigen Temperaturen unter Verwendung eines aromaren Schichtdepositionsprozesses zugrunde.

Die Brindung löst dieses Problem durch die Bereitstellung eines Verfahrens mit den Merkmalen des Anspruch

Beim Verfahren nach Anspruch 1 ist speziell die Bildung einer atomaren Opfermetallschicht auf einem Halbleitersubstrat vorgesehen, die mit einem Metallhalogenidgas reagient wird, um sie so zu entsemen und gleichzeitig eine atomare Metallschicht zu bikken, für die vom Metallhalogenidgas gelöste Metallatome abgeschieden werden. Vorzugsweise ist Metallschicht zu bikken, für die vom Metallhalogenidgas gelöste Metallatome abgeschieden werden. Vorzugsweise ist das Halbleitersubstrat ein Siliziumsubstrat und besitzt einen vorbestimmten Oberflächenbereich, in welchem ein stärstellendoterter Übergang, d. h. eine Störstellenschicht, gebildet wird. Außerdem kann auf dem Halbleitersubstrat eine dielektrische Zwischenschichtstruktur mit einem Kontaktloch gebildet sein, das einen vorgegebenen Bereich der Störstellenschicht freilegt.

Beim Verfahren nach Anspruch 2 werden zunächst in gleicher Weise wie beim Verfahren nach Anspruch 1 eine atomare Opfermetallschicht und eine atomare Metallschicht auf einem Halbleitersubstrat gebildet. Dann wird auf der atomaren Metallschicht eine atomaren Siliziumschicht gebildet. Es werden dann abwechselnd eine Mehrzahl von atomaren Metallschichten und eine Mehrzahl von atomaren Siliziumschichten übereinandergeschichtet, indem nacheinander wenigstens einmal die atomare Opfermetallschicht, die atomare Metallschicht und die atomaren Siliziumschicht gebildet werden. Durch geeignete Steuerung der Dicke der atomaren Metallschicht und der atomaren Siliziumschicht läßt sich auf diese Weise eine Metallsilicidschicht mit einem gewünschten Zusammensetzungsverhältnis erzeugen.

Beim Verfahren nach Anspruch 3 werden analog zum Verfahren nach Anspruch 2 eine Mehrzahl von atomaren bilizimuschichten und eine Mehrzahl von atomaren Metallschichten aufeinandergeschichtet, jedoch werden im Unterschied
zum Verfahren nach Anspruch 2 jeweils zuerst die atomare Sibziumschieht und dann die atomare Opfermetallschicht,
aus der die atomare Metallschicht erzeugt wird, gebildet.

Bei einem nach Anspruch 4 weitergehildeten Verfahren werden die atomare Opfermetallschicht und die atomare Metallschicht wenigstens einmal nacheinunder auf einer anfänglichen stomare. Opfermetallschicht gehildet, welche die atomare Metallschicht durstellt, die anfänglich auf dem Halbledtetsuhstrat gebildet wird, 50 daß eine Metallschicht entsteht, die aus einer Mehrzahl vom utomaren Metallschichten auf dem Halbledtersuhstrat besteht. Die anfängliche Opfersteht, die aus einer Mehrzahl vom utomaren Metallschichten auf dem Halbledtersuhstrat besteht. Die anfängliche

#### DE 198 20 147 A 1

metallschicht, welche die anfänglich auf dem Halbleitersubsunt gebildete ausmare Opfermetallschicht darstellt, ist so zu bilden, daß die freiliegende Störstellenschicht ganzflächig vollständig bedeckt wird. Wenn die Oberfläche der durch das Kontakuloch freiliegenden Störstellenschicht alcht vollständig mit der anfänglichen anonaren Opfermetallschicht bedockt ist, reagien das Metallhalogenidgas mit der Störstellenschicht und schädigt diese. Daher kann vorgeseben sein, vor Bildung der anfänglichen atomaren Opfermetallschicht eine die Störstellenschicht genraßenig vollständig bedeckende, anfängliche Opformetallschicht aufzubringen.

In Weiterbildung der Erfindung gemäß Anspruch 5 wird das Halbleitersubstrat während der Bildung der anfänglichen Opfermetallschicht auf 300°C bis 500°C geheizt. Verzugsweise besteht geznaß Ansprüch 6 die anfängliche Opfermetallschicht aus demselben Material wie die stomare Opformetallschicht. Gemäß Anspruch 7 wird die anfängliche Opformetallschicht vorzugsweise unter Verwendung desselben Reaktionsgases gebildet, das auch zur Bildung der stomaren Opsermetallschicht benutzt wird. Die Bildung der ansänglichen Opsernetallschicht und der atomaren Opsermetallschicht kann dabei gemäß Anapruch 10 dadurch erfolgen, daß ein Opfermotail-Quellengas und ein reduzierendes Gas miteinander rezgiert werden. Gemäß Anspruch 11 wird für das reduzierende Gas vorteilhafterweise Ha-Gas oder SiHa-Gas ein-

In Westerbildung der Erfordung nach Auspruch 9 werden die Materialien so gewihlt, daß die Gibbssche freie Eosepie gesetzi ciner Zusammensetzung der Metallatomsorte der atomaren Opfermetallschicht und der Halogenatomsorte des Metallhelogenidgases höher ist als diejenige des Metallhalogenids. Dies gewährleistet, daß die Metallatome der atomaren Opfermetallschicht in der Lage sind, zich mit den Halogenatornen zu verbinden und keine bloße Kombination der Matallate des Metallhalogenids mit den Halogenstomen vorliegt. Um beispielsweise eine aus Titan gebildete atomare Mecallschicht auf dem Halbleitersubstrat zu erzeugen, wird als Metallhalogenid vorzugsweise TiCla-Gas, Tilla-Gas, TiBra-Gas oder TiFe Gras eingeseizt, siehe Ansproch 12. Wenn das Metallhalogenid ein TiCle Gas ist, ist die atomare Opfermetallschicht gemäß Anspruch 13 vorzugsweise eine Al-Schicht, eine La-Schicht, eine Pr-Schicht, eine In-Schicht, eine Ce-Schicht, eine Nd-Schicht oder eine Br-Schicht. Denn die Gibbssche freie Energie von TiCla-Gas ist geringer als diejenige von Al.Cle. Gas. LaCly-Gas, PrCly-Gas, InCle-Gas, CeCly-Gas, NdCly-Gas oder BeCly-Gas. Analog ist die atomare Opfermetallschicht, wenn Til. Gas für das Metallhalogenid zur Erzeugung einer aus Tuan gebildeten atomaren Metallschicht auf dem Halbleiterauber at eingesetzt wird, vorzugsweise eine Al-Schicht, eine Zr Schicht oder eine Rf-Schicht. Dem die Gibbssche freie Energie von Til-Gas ist geringer als diejenige von Algle Gas, Zele Gas oder Hill-Gas.

Je nach Art der auf dem Halbleitersubstrat zu bildeoden atomaren Metallschicht können verschiedene weitere Metallbalogenidgase gemäß Anspruch 12 verwender werden, z.B. TaCls-Gas, Tals-Gas, TaBrs-Gas, TaPs-Gas, HfCls-Gas, HIL-Gas, HiBit Gas, Hiff Gas, ZrCl Gas, ZrL-Gas, ZrBr Gas oder ZrF Gas.

Wenn das Metallhalogenidgas der Oberfläche der resultierenden Struktur, auf der die stomare Opfermetallschicht oder die anfängliche Opfernerallschicht und die anfängliche alemare Opfermerallschicht gebildet sind, zugeführt wird, verbinden sich, wie oben beschrieben, die Metallatome in der ansmaren Opfermetallschicht und die Metallatome in der ansmaren Opfermetallschiebt und die ansmaren Opfermetallschiebt fänglichen Opfermetallschicht mit den Halegenatornen des Metallhalogenidgeses, um so ein flüchtiges Gas zu erzeutgen. Die Metallscome in dem Metallhalogenid, d. h. Übergangsmetallatome, werden dadurch auf dem Halbleitersubstrat abgeschieden, um eine atomare Metallschicht zu bilden.

Gemäß Anspruch 8 werden alle oder wenigstens ein Teil der atomaren Schichten vorzugsweise unter Aufheizen des Halbleitersubstrats auf 300°C bis 500°C gebildet.

In Weiterbildung der Erfindung gemäß Anspruch 30 ist ein Temperprozeß vorgesehen, durch den sich eine Metallsilieidschicht mit verbessertem Kontaktwiderstend erzeugen läßt. Der Tempervorgang wird gemäß Anspruch 31 vorzugsweise in Form eines schnellen thermischen Aufbeitprozesses (RTP), eines Temperofenprozesses oder eines Vakuumtemperprozesses durchgeführt.

Die atomare Sulziumschicht wird in einer Weiterbildung gemäß Anspruch 28 unter Verwendung eines Siliziumquellenguses erzeugt, d. h. eines Vorläufers, der Siliziumatome enthält. In Anspruch 29 sind bevorzugte Siliziumquellenguse

angegeben. Weitere vorteilbafte Ausgestaltungen der Erfindung sind in den übrigen, oben nicht explizit genannten Ausprüchen an-

Erfindungsgemäß lessen sich somit eine Metallschicht oder eine Metallsilicidschicht mit ausgezeichneter Stufenbe gegeben. deckung bei 500°C oder weniger auf der Oberfläche eines Halbleitersubstrates bilden, das ein Kontaktloch mit hohem Aspektiverhalmis aufweist. Dadurch kann bei der Herstellung hochintegrierter Halbleiterspeicherbauetemente, die einen flachen Übergang erfordern, eine leitfähige Schicht mit ausgezeichnete: Zuverlässigkeit gebildet werden, d. h. eine Barrierenmetallschicht oder eine ohmsche Schicht mit ausgezeichneter Zuverlässigkeit.

Vortsilhafte Ausführungsformen der Erfindung sind in den Zeichnungen dangestellt und werden nachfolgend besehrte ben. Hierbei zeigen:

- Fig. 1 ein Plubdiagramm zur Veranschauliebung der Prozestabfolge eines ersten Ausführungsbeispiels. Fig. 2 cin Zeitsteuerungsdiagramm zur weiteren Veranschaulichung des Ausführungsbeispiels von Fig. 1.
- Fig. 3 ein Flußdiagramm zur Veranschaulichung der Prozeßabsolge eines zweiten Ausführungsbeispiels. Pig. 4 ein Zeitsteuerungschaftramm zur weiteren Veranschaulichung des zweiten Ausführungsbeispiels.
- Fig. 5 ein sebematisches Blockdiagramm einer vorliegend verwendeten Anlage zur Bildung einer leitfähigen Schicht, Fig. 6 eine Rasterelektronenmikmskopaufnahme des Querschnitts einer erfindungsgernäß aufgebrachten Ttranschicht

Fig. 7 Diagramme von Messungen von Komponenten der Titanschicht von Fig. 6 durch Rönigenstrahlfluoreszenzanaund

Die in Fig. 5 gezeigte Anlage, die zur erfindungsgemäßen Bildung einer keitfähigen Schicht verwendet wird, beinhaltet rive Reaktionskammer 51, einen am Boden der Reaktionskammer 51 angebrachten Halter 53, um darauf ein Halbleitersubstrat 55 zu plazieren, einen über dem Hulter 53 montierten Duschkopf 57 zum Injizieren eines Reaktionsgases in die Roaktionskammer 51 sowie eine an die Reaktienskammer 51 angeschlossene Vakuumpumpe 59 zur Steuerung des Drucks in der Reaktionskammer 51. Der Duschkopf 57 beinhaltet hierbei zwei voneinander separierte Gaseinlässe A und

#### DE 198 20 147 A 1

REEDFAX

B. Über den Geseinlaß A werden ein Memiliquellengas und ein Inergas is die Reaktionskammer 51 eingeleiter, währebd über den Geseinlaß B ein Siliziumquellengas, ein Opfermetallquellengas und ein reduzierendes Ges in die Reaktionskammer 51 infiziert werden. Dies dient dazu, die Reaktion der Gesein einem der Einlässe A und B vor Erreichen der Kammer 51 zu unterdrücken. Die Zufuhr des Metallquellengases und des Inertgases zum Geseinlaß A wird durch ein arstes bzw. ein zweites Ventil V1, V2 gesteuert, und die Zufuhr des Siliziumquellengases, des Opfermetallquellengases und des reduzierenden Geses zum Geseinlaß B wird durch ein drines, ein viertes bzw. ein fünftes Ventil V3, V4, V5 gesteuert.

Bei einem ersten Ausführungsbeispiel, das unter Bezugnahme auf die Fig. 1, 2 und 5 erläutert wird, ist auf dem Halbleitersubstrat ein störstellerdotierter Übergang, d. h. eine Störstellenschicht, gebildet, z. B. auf der Oberflächs eines worbestimmten Bereichs eines Siltziumsubstrates. Die Störstellenschicht, die einem Source/Drain-Bereich eines MOS-Tuosistors entspricht, ist für ein bochinter/iertes Halbleiterbauelement auf eine Hefe von 0,1 µm oder weniger zu bilden, da
der Kurzkanaleffekt des MOS-Transistors in enger Beriehung zur Übergangstiefe steht. Das heißt, dar Kurzkanaleffekt
des MOS-Transistors verbessert eich mit flacher werdender Übergangstiefe der Stürstellenschicht. Auf der mit der Stürstellenschicht versehenen, resultierenden Strukhr wird genzflächig eine dielektrische Zwischenschicht gebildet, die
strukturien wird, um ein Kontaktloch zu erzeugen, das einen vorbestimmten Bereich der Störstellenschicht freilegt. Hetebei erhöht sich mit zunehmendem Integrationsgrad des Halbleiterbauelementes die Dielet der dielektrischen Zwischenschicht, und der Durchmesser des Kontaktlochs verningert sich. Mit stergeodem Integrationsgrad des Halbleiterbauelementes erhöht sich daher das Aspektverhältnis des Kontaktlochs. Das Halbleitersubstra 55, in welchem das Kontaktloch
gebildet wurde, wird auf den Halter 53 geladen, der in der Realtionskammer der Anlage zur Bildung einer leitfähigen
schicht installiert ist. In einem ersten Schritt 10 voo Fig. 1 wird außerdem ein Prozeßzyklus-Zühlwert n anfänglich
null gesetzt, und gleichzeitig wird ein Zahlerwert k festgelegt, der die Anzahl gewiinschter Prozeßzyklen anzeigt.

Anschließend werden, nachdem die Temperatur Ts des Halbleltersubstrates 55 auf 300°C bis 550°C gesteuen wurde das zweite, vierte und fünfte Venil V2, V4 und V5 geoffnet, so daß das Inertgas, das Opfermetallquellengas und das reduzierende Gas für eine vorbeschmmte Zeitdauer in die Kammer 51 injiziert werden, um dadurch eine anfängliche Opsemefallschicht ganzslüchig auf dem Halbleitersubstrat 55 aufzubriogen, in welchem das Kontaktloch gebildet ist (Scheitt 11). Das Opformetallquellengas und das reduzierende Gas mischen sich im Geseinlaß B, reagioren aber worden der medrigen Temperaum im Gaseinlaß B von 100°C bis 150°C nicht mitelnander. Der Druck in der Reaktionskammer 51 wire hierbei auf 10 Torr oder waniger gesteuert. Vorzugsweise ist die anfängliche Opfermenalischicht eine Medallschicht, die in der Lage ist, leicht mit einem Metallquellenges zu rengieren, das in einem nachfolgenden Prores zur Bil-30 dung einer gewinschten atomaren Metallschicht verwendet wird, d. b. mit einem Metallhalogenidgas aus einem Übergangsmetall und einem Halogenelement. Um beispielsweise eine atomare Titanmetallschicht zu bilden, ist für das Motallhalogenidgas vorzugsweise ein tiunbaluges Meiallhalogenid wlinschenswert, wie ein TiCla-Gas, ein Tila-Gas, ein TiBra-Gas oder ein TiFa-Gas. Außerdem sind, wenn das TiCla-Gus als das Mctal halogenidgas verwendet wird, für die anfängliche Opfermetellschicht eine Al-Schicht, eine La-Schicht, eine Pr-Schicht, eine In-Schicht, eine Ce-Schicht, eine 35 Nd-Schicht oder eine Be-Schicht würschenswert. Hierbei wird die Al-Schicht für die anfängliche Opfermetallschicht am meisten bevorzugt. Der Grund hierfür ist, daß Aluminium bezüglich Cl die höchste Gibbssche freie Energie aufweist, wie in Tabelle la gezeigt, und verschiedene Vorläufer besitzt. Für das Inengas werden vorzugsweise Argongas oder Sicks: offgas verwendet, und für das reduzierende Gas wird Wasserstoffgas eingestigt. Das reduzierende Gas reduziere das Opformetallquellengas. Die Giobesche Energie für verschiedene Metallhalogenidgese bei einer Absoluttemperatur von 700°K, d. h. 427°C, ist in den nachstehenden Tabellen 1a, 1b, 2, 3 und 4 aufgelisten.

(Tabelle 1a)

Gibbssche freie Energie verschiedener, chlorhaltiger Metallhalogenidgase bei 427°C

Verbindung	Gibbssche freie Energie (kJ/mol)	Verbindung	Gibbssche freie Energie (kJ/mol)	Verbindung	Gibbsche freie Energie (kJ/mol)	10
Al <sub>2</sub> Cl <sub>5</sub>	-1121,9	HfCl,	-626,7	BeCl <sub>2</sub>	-373,1	1
ThCl,	-895,8	EuCl,	-621,6	BCL	-367,7	15
UCI,	-811,9	YbCI,	-621,5	SICI,	-365,7	
HfCl,	-804,7	K <sub>2</sub> Cl <sub>2</sub>	-609,8	SnCl <sub>4</sub>	-362,3	]
ZrCl,	-777,6	Rb <sub>2</sub> Cl <sub>2</sub>	-607,6	InCl <sub>3</sub>	-335,8	] 20
LaCl,	-708,9	Li <sub>2</sub> Ci <sub>2</sub>	-597,8	AICI <sub>2</sub>	-305,5	
PrCl <sub>3</sub>	-706,9	SICI,	-569,6	TaCl,	-300,1	25
in <sub>2</sub> Cl <sub>6</sub>	-703,7	AICI,	-550,1	GeCl,	-299,8	
CeCl,	-699,5	Fe <sub>2</sub> Cl <sub>5</sub>	-526,8	MnCl <sub>2</sub>	-286,4	
NdCl,	-696,6	BaCl2	-524,3	WCIs	-285,6	
Be <sub>2</sub> Cl <sub>4</sub>	-692,5	SrCl <sub>2</sub>	-498,1	CsCl	-276,7	35
TiCl,	-678,3	TaCl₄	<b>-497,5</b>	ZnCi <sub>2</sub>	-273,5	] "
GdCl <sub>3</sub>	-674,3	CaCl <sub>2</sub>	-489,1	WCI4	-267,6	
TbCl,	-668,1	PbCl <sub>4</sub>	-452,1	Tl <sub>2</sub> Cl <sub>2</sub>	-259,8	40
HoCl,	-659,7	VaCl <sub>4</sub>	-447,2	GaCl <sub>2</sub>	-258,4	
ErCl,	-651,7	GeCl,	-410,8	SbCl <sub>6</sub>	-249,9	45
Cs <sub>2</sub> Cl <sub>2</sub>	-644,1	MgCl <sub>2</sub>	-407,8	Cu <sub>3</sub> Cl <sub>3</sub>	-242,9	
TmCi <sub>3</sub>	-641,5	Fe <sub>2</sub> Cl <sub>4</sub>	-408,5	PCI,	-242,3	30
TaCl,	-636,6	GaCI,	-388,6	FeCl <sub>3</sub>	-240,6	] "

**5**5

60

65

(Tabelle 1b)

Gibbssche freie Eoergie verschiedener, chlorhaltiger Metallhalogenidguse bei 427°C

5	Verbindung	Gibbssche freie Energie (kJ/mol)	Verbindung	Gibbssche freie Energie (kJ/mol)	<b>Ve</b> rbindung	Gibbsche freie Energie (kJ/mol)	
	InCl	-240,2	CaCl	-165,1	NiCl <sub>2</sub>	-101,8	
15	BiCl <sub>a</sub>	-238,5	TeCl,	-136,4	HCI	-98,7	
13	AsCl	-231,4	HgCl <sub>2</sub>	-136,2	SeCl <sub>2</sub>	-50,5	
	SnCl <sub>2</sub>	-215,8	TeCl <sub>2</sub>	-134,6	BiCl	-30,9	
20	BaCl	-198,5	CoCl	-125,2	BeCl	-6,2	
	SiCl	-195,5	GaCl	-123,1	AgCI	29,6	
25	SrCI	-181,5	AICI	-111,6	BCI	74,3	
	FeCi <sub>2</sub>	-174,5	BCl <sub>2</sub>	-109,9	SiCt	123,7	

(Tabelle 2)

Gibbssche freie Enurgie verschiedener jodhaltiger Metallhalogenidgase bei 427°C

Verbindung	Gibbssche freie Energie (kJ/mol)	Verbindung	Gibbssche freie Energie (kJ/mol)	Verbindung	Gibbsche freie Energie (kJ/mol)
Thl	-512	Zrl <sub>4</sub>	<b>-4</b> 09	Til	-320
Al <sub>2</sub> I <sub>6</sub> ·	-510	Hfl₄	-405	Pbī <sub>4</sub>	-266
K <sub>2</sub> l <sub>2</sub>	-480	Dyl,	-402	Mgl <sub>2</sub>	-239
Lal	-457	Tml <sub>3</sub>	-399	Cul	-237
Prls	-448	Gdl,	-388	Csl	-220
Cei,	-442	Bai <sub>2</sub>	-380	Tals	-202
Ndl,	-438	Ul	-377	Sil4	-150
Li <sub>2</sub> l <sub>2</sub>	-427	Sri <sub>2</sub>	-353	н	-11,8
Eri,	-410	Cal <sub>2</sub>	-338	•	•

35

**5**5

#### DE 198 20 147 A 1

(Tabelle 3)

Gibbssche freie Energie verschiedener bromhaltiger Memilhalogenidgase bei 427°C

Verbindung	Gibbssche freie Energie (kJ/mol)	Verbindung	Gibbssche freie Energie (kJ/mol)	Verbindung	Gibbsche freie Energie (kJ/mol)
Al <sub>2</sub> Br <sub>6</sub>	-860	HoBr <sub>3</sub>	-567	CaBr <sub>2</sub>	-435
Mo₂Br₄	-764	ErBr,	-566	PbBr₄	-428
ThBr <sub>4</sub>	-743	TmBr <sub>s</sub>	-563	TaBr <sub>s</sub>	-424
HíBr,	-638	TbBr,	-559	EuBr <sub>2</sub>	-413
ZrBr,	-527	DyBr,	-559	SiBr <sub>4</sub>	-387
LaBr,	-621	GdBr <sub>3</sub>	-551	Cu,Br,	-187
CeSr <sub>3</sub>	-616	Li <sub>z</sub> Br,	-534	WBr <sub>s</sub>	-139
PrBr <sub>3</sub>	-612	TiBr.	-527	HBr	-58,6
UBr <sub>4</sub>	-602	Na <sub>2</sub> Br <sub>2</sub>	-510		-
NdBr,	-598	SrBr <sub>2</sub>	-453	•	-

(Tabelle 4)

Gibbssche freie Energie verschiedener fluorhaltiger Metallhalogenidgase bei 427°C

Verbindung	Gibbssche freie Energie (kJ/mol)	Verbindung	Gibbssche freie Energie (kJ/mol)	Verbindung	Gibbsche freie Energie (kJ/mol)
Al <sub>2</sub> F <sub>6</sub>	-2439	HfF4	-1592	⊔₃F₃	-1457
UF.	-1958	ZrF4	-1587	PrF <sub>3</sub>	-1231
TaF,	-1687	S <sub>2</sub> F.0	-1581	AsF <sub>5</sub>	-1080
ThF₄	-1687	SiF.	-1515	CuF <sub>2</sub>	-287,3
Mg₂F₄	-1624	WF.	-1513	HF	-277,1
NbF,	-1607	TiF,	-1467	-	•

Ein Metallquellengas und eine anfängliche Opfermetallschicht, die zur Bildung einer gewünschten atomaren Metallschicht auf einem Halbleitersubstrat geeignet sind, können von den Tabellen 1 bis 4 ausgewählt werden. Um beisglelsweise eine atomare Titanschicht als atomare Metallschicht zu bilden, ist für die anfängliche Opfermetallschicht eine Alschicht, eine La-Schicht, eine La-Schicht, eine Pr-Schicht, eine In-Schicht, eine Md-Schicht oder eine Be-Schicht wünschenswert, umd für das Metallquellengas in ein Ticht Gas würschenswert. Vorzugsweise ist das Opfermetallquellengas zur Bildung der Al-Schicht als einer anfänglichen Opfermetallschicht ein Al-haltiger Vorläufer, z. B. (C.Ha), AlH, (C.Ha), AlH, (C.Ha), AlH, (C.Ha), AlH, (C.Ha), AlH, C.Ha), AlH, C.Ha)

z. B. (C<sub>2</sub>H<sub>3</sub>)<sub>2</sub>La oder (C<sub>2</sub>H<sub>7</sub>C<sub>4</sub>H<sub>4</sub>)<sub>3</sub>La, und das Opfermetallquellengas zur Bildung der Pr-Schicht als einer anfängtichen Opfermetallschicht ein Pr-haltiger Vorläufer ist, wie (C<sub>2</sub>H<sub>3</sub>)<sub>3</sub>Pr oder (C<sub>3</sub>H<sub>7</sub>C<sub>5</sub>H<sub>4</sub>)<sub>3</sub>Pr. Boenso im es bevorzugt, daß das Opfermetallquellengas zur Bildung der In-Schicht als einer anfänglichen Opfermetallschicht ein In-haltiger Vorläufer ist, z. B. C<sub>2</sub>H<sub>3</sub>)<sub>1</sub>C, C<sub>2</sub>H<sub>3</sub>)<sub>2</sub>C, oder (CH<sub>3</sub>)<sub>2</sub>C, oder (CH<sub>3</sub>)<sub>3</sub>C, oder (CH<sub>3</sub>)<sub>3</sub>C, oder (CH<sub>3</sub>)<sub>3</sub>C, Analog ist es bevorzugt, daß das Opfermetallquellengas zur Bildung der No-Schicht als einer anfänglichen Opfermetallschicht ein Ro-haltiger Vorläufer ist, z. B. (C<sub>3</sub>H<sub>3</sub>)<sub>3</sub>C. Analog ist es bevorzugt, daß das Opfermetallquellengas zur Bildung der No-Schicht als einer anfänglichen Opfermetallquellengas zur Bildung der Bo-Schicht als einer anfänglichen Opfermetallquellengas zur Bildung der Bo-Schicht als einer anfänglichen Opfermetallquellengas zur Bildung der Bo-Schicht als einer anfänglichen Opfermetallschicht ein Bo-haltiger Vorläufer ist, z. B. Bo(C<sub>3</sub>H<sub>3</sub>)<sub>3</sub>C. Der Al-haltige Vorläufer wird als das Opfermetallquellengas am meisten bevorzugt. Der Grund hierfür liegt darin, daß Al eine böhere Gibbssche freie Energie mit Halogenatomen, z. B. Cl. I. Br oder F, aufweist als jedes andere Übergangselement, wie in den Tabellen 1a bis 4 gezeigt, und zudem verschiedane Vorläufer bestirt, wie oben beschrieben.

Wenn die Al-Schicht als anfängliche Opfermetallschicht gebilder wird, ist TMA (Birnethylaluminium; (CH<sub>2</sub>)<sub>2</sub>Al) kin typischer Vorläufer für das Opfermetallquellenges. Des H<sub>2</sub>-Gas, welches des roduzierende Gas ist, reagient hierbei mit dem TMA-Gas, so daß das CH<sub>3</sub> des TMA-Gases in CH<sub>4</sub> umgewandelt wird. Das CH<sub>4</sub> wird aus der Reaktionskammer 51 abgeführt, und die Al-Atome werden auf der Oberfläche des Halbleitersubstrats zur Bildung der Al-Schicht abgeschieden. Anschließend wird ein peripherer Teil der resultierenden Struktur, wo die anfängliche Opfermetallschicht gebildet wurde, mit dem Inertgas gespült, um das in der Reaktionskammer 51 verbliebene Opfermetallschicht gebildet wurde, mit dem Inertgas gespült, um das in der Reaktionskammer 51 verbliebene Opfermetallguellengas vollständig abzuführen (Schritt 13), was einen ersten Spülprozeß darstellt. Das reduzierende Gas kann während des ersten Spülprozesses zugeführt werden. Außerdem wird die Temperatur des Halbleitersubstrates bei 300°C bis 500°C gehalten. Hierbei kann die Temperatur des Halbleitersubstrates während des ersten Spülprozesses oder von dieser verschieden ist.

Nach Abschluß des ersten Spülprozesses werden das Opfermetallquellengas, das reduzierende Gas und das Inertgal in die Reaktionskammer 51 injiziert, um das Opfermetallquellengas mit dem reduzierenden Gas zur Reaktion zu bringen, so daß eine atomare Opfermetallschicht auf der anfänglichen Opfermetallschicht gebildet wird (Schritt 15). Wenn für fass Opfermetallquellengas und das reduzierende Gas z. B. TMA((CH<sub>2</sub>)<sub>2</sub>Al)-Gas bzw. H<sub>2</sub>-Gas verwendet werden, wird dies Al-Schicht als ammare Opfermetallschicht gebildet. Die atomare Opfermetallschicht wird hierbei aus demselben Material gebildet wird die anfängliche Opfermetallschicht Wenn beispielsweise die anfängliche Opfermetallschicht die Al-Schicht ist, wird auch die atomare Opfermetallschicht aus Al gebildet. Außerdem wird die atomare Opfermetallschicht unter Verwendung desselben Opfermetallquellengases gebildet, das auch zur Bildung der anfänglichen Opfermetallschicht eingesetzt wird. Die Dieke der atomaren Opfermetallschicht berägt dabei vorzugsweise 0.4 mn bis 0.5 nm. Wenn hierbei die freigelegte Störztellenschicht ganzfändig mit der atomaren Opfermetallschicht bedeckt wird, tram der Prozeß zur Bildung der anfänglichen Opfermetallschicht weggelassen werden. Mit anderen Worten, die anfängliche Opfermetallschicht dient dazu, ein Reagieren des Metallquellengases, das während der Bildung der atomaren Metallschicht in die Reaktionskammer 51 injiziert wird, mit Siliziumstomen in der Störstellenschicht zu verhindern.

Der periphere Bereich der resultierenden Struktur, wo die Opfermetallschicht gebildet wurde, wird mit dem Intergas gespült, um das Opfermetallquellengas, das in der Reaktionskammer 51 verblieben ist, vollständig abzuführen (Schnit 17), was einen zweiten Spülprozzes darstellt. Das rechtzierende Gas kann wihrend des zweiten Spülprozzestes zugeführt werden. Nach Abschluß des zweiten Spülprozestes werden das Metallquellengas, das Intergas und das reduzierende Gas in die Reaktionskammer 51 eingeleitet, um auf diese Weise die atomare Opfermetallschicht und die anfangliche Opfermetallschicht zu entfernen und gleichzeitig eine atomare Metallschicht ganzflächig auf dem Halbleitersubstrat zu bilden (Schnit 19). Hierbei wird als Metallquellengas vorzugsweise sin Metallhalogenidgas verwendet, das Metallatome de zu bildenden Metallschicht enthält, z. B. TiCl4. Das Intergas, z. B. N2-Gus oder Ar-Gas, ist ein Trägergas für das Metallquellengas, d. h. für das Metallhalogenidgas. Wenn sowohl die atomare Opfermetallschicht als auch die anfängliche Opfermetallschicht aus einer Al-Schicht bestehen und für das Metallhalogenidgas TiCl4-Gas verwendet wird, wird durch die Kombination von Al-Atomen der Al-Schicht mit Cl-Atomen aus TiCl4 ein Al<sub>2</sub>Cl6-Gas erzeugt, und Ti-Atome, die von dem TiCl4-Gas gelöst werden, sebeiden sich auf dem Halbleitersubstrat ab, um eine Ti-Schicht zu bilden. Das als Al<sub>2</sub>Cl6-Gas wird aus der Reaktionskammer 51 ausgetrieben.

Da die Gibbssche freie Energie von Al-Cle höher ist als diejenige des TiCle-Gasas, wie in Tabelle 1a gezeigt, reagiert die Al-Schicht mit dem TiCla-Gas, um die Ti-Schicht zu bilden. Anstelle des TiCla-Gases kann für des Halogenidgas TaCl: Gus, HiCl: Gas, ZrCl. Gas, Til. Gas, Tul. Gas, Hil. Gas, Zrl. Gas, Tibr. Gas, Tabr. Gus, HiBr. Gas, ZrBr. Gas, TIF-Gas, TaF-Gas, HIF-Gas oder ZrF-Gas verwender werden. Um eine Hf-Schieht oder eine Ze-Schieht unter Verwendung des HfCla-Gases bzw. des ZrCla-Gases als das Metallhalogenldges zu bilden, ist die Al-Schicht für die 🏧 mare Opfermeullschicht oder die anfängliche Opfermetallschicht optimal. Dies liegt daran, daß die Gibbsschen freien Energien von HfCL-Gas und ZrCla-Gas höher sind als diejenigen von LaCla-Gas, PrCla-Gas, InzCla-Gas, CoCla-NoCly-Cas and Be2Cl-Gas, wie in Tabelle la gezeigt. Außerdem ist die Al-Schicht zur Bildung einer gewänschem Momaren Metallschicht, meistens unter Verwendung der Metallhalogenidgase, für die atomare Opfermetalischicht oder die anfängliche Opfermetallschicht am meisten zu bevorzugen, wie aus den Tabellen 2 bis 4 hervorgeht. Vorzugsweise den die Schritte 13, 15, 17 und 19, d. h. der erste Spülvorgang, das Bilden der atomaren Opfermetallschicht, der zweite Spülvorgang und die Bildung der atomaren Metallschicht, bei derselben Temperatur durchgeführt. Nach Bildung der momaren Metallschicht wird der Zählwert n um eins erböht (Schrift 21), und der erhöhte Zählwert n wird mit der Zahl kanfünglich vorregebener Zyklen verglichen (Schritt 23), Wenn der erhöhte Wert in kleiner als die Zahl k sufänglich vorgegebaner Zyklen ist, werden die Schritte 13, 15, 17 und 19, d. h. der erste Spülvorgang, die Bildung der atomaren Op metallschicht, der zweite Spilvorgang und die Bildung der atomaren Metallschicht, wiederholt durchgeführt, bis der Zählwert in gleich der Zahl k vorgegebener Zyklen ist, um dadurch eine Metallschielt gewänscher Dicke auf dem Halbleitersubstrat zu erzeugen. Wenn die resultierende Struktur, welche die gebildete Metallschicht beinhaltet, bei einer vorgegebenen Temperatur getempert wird, bildet sich eine Metallstlieidschicht an der Grenzfläche zwischen einer Stite tel-

#### DE 198 20 147 A 1

lenschicht und der Metallschicht. Die Metallsilicidschicht ist bierbei eine ohmsche Schicht, welebe den Kontaktwiderstand zwischen der Metallschicht und der Störstellenschicht verbessert.

Fig. 6 zeigt eine erfindungsgemäß gehildete Ti-Schicht. Für das Beispiel von Fig. 6 lag die Temperatur Te des Halbleitersubstrates während der Bildung einer anfänglichen Opfermetaltschieht, des ersten Spülvorgangs, der Bildung der atomarca Opformetalischicht, des zweiten Spülvorgangs und der Bildung der atomaren Metalischicht bei 450°C. Die anfangliche Opfermetallschicht wurde aus der Al-Schicht durch Reagieren von TMA-Gas mit Hy-Gas für ungefahr 10 s gebilder. Hierbei wurde auch inertes N2-Gas in die Reaktionskammer infiziert. Das N2-Gas und das H2-Gas wurden in die Reaktionskammer mit Flußraten von 40 seem bzw. 1.000 seem eingespeist, und der Druck in der Reaktionskammer/betrug ungefähr 3 Torr. Zudern wurde das TMA-Gas unter Verwendung eines Gasspülers bei Raumtemperatur erzehgt. Hierbei wurde für das TMA-Gas kein Trägerges benutzt, so daß das TMA-Gas mit einer Druckdifferenz zwischen dem Dampfdruck des TMA-Gases und dem Druck in der Reaktionskammer in letztere eingeleitet wurde. Nach Bildung der anfänglichen Opfermetallschicht in Porm einer Al-Schieht wurde das TMA-Gas nieht mehr zugeführt, und der deste Spülprozeß wurde für ungefähr 5 s durchgeführt, um das in der Reaktionskammer verbliebende TMA-Gas vollständig zu entfernen. Hierbei wurden das Ny Gas und das Hy Gas kontinuierlich eingeleitet, um den Druck in der Reaktionskammer bei etwa 8 Torr zu balten. Nach Abschluß des ersten Spillvorgangs wurde TMA-Gas in die Reaktionskammer für etwa 1 s eingeleitet, so daß das H2-G35 mit dem TMA-Gas reagierte, um eine dunne atomare Opfermetallschicht in Form einer atomaren Al-Schicht zu bilden. Dann wurde kein TMA-Gas mehr zugeführt, und ein zweiter Spülvorgang wurde in derselben Weise wie der erste Spülvorgang durchgeführt. Daraufhin wurde TiCle-Metallquellengas in die Reaktionskandner für ungeführ 5 s eingeleitet, wodurch die Al-Schicht und das TICk-Gas miteinander reagierten, um ganzflächig auf dem Halbleitersubstrat eine atomare Ti-Schicht zu bilden. Anschließend wurden die Schritte der ersten Spillung, der Bildung der atomaren Opfermetallschicht, der zweiten Spillung und der Bildung der atomaren Metallschicht nacheinander funfzig Mal wiederholt.

Es ist aus Fig. 6 ersichtlich, das die Ti-Schicht erfindungsgemäß im Inneren des Kontaktlochs, das ein Aspektverhältnis von fünf oder mehr aufweist und auf dem peripheren Bereich des Kontaktlochs in einer gleichmäßigen Dicke von gefähr 60 nm gebildet wurde.

In den Diagrammen von Fig. 7 repräsentieren die horizontalen Achsen einen Röntgenstrahlbeugungswinkel, und die verdkalen Achsen repräsentieren die Intensität der gebeugten Röntgenstrahlen in willkürlichen Einheiten. Des weiteren ist in den Diagrammen der Bereich des Beugungswinkels 20 der Röntgenstrahlen zwischen 140° und 170° das dirch Messen einer Al-Komponente erhaltene Resultat, während der Bereich zwischen 84° und 89° das durch Messen einer Ti-Komponente erhaltene Resultat und der Bereich zwischen 90° und 96° das durch Messen einer Cl-Komponente erhaltene Resultat repräsentieren. Aus Fig. 7 ist ersichtlich, daß die erfindungsgemäß gebildete Ti-Schicht keine Störstellen, sondern nur Ti-Atome enthält.

In den Fig. 3 und 4, die ein weiteres Ausführungsbeispiel der Erfindung darstellen, repräsentieren Telle, die durch dieselben Bezugszeichen repräsentiert sind wie diejonigen in den Fig. 1 und 2, dieselben Vorgänge wie im ersten Ausführungsbeispiel.

Bezugnehmend auf die Fig. 3, 4 und 5 werden nach den Schrinzen 11, 13, 15, 17 und 19 der Bildung der amfänglichen Opfermerallschicht, der ersten Spülung, der Bildung der atomaren Opfermetallschicht, der zweiten Spülung und der Bildung der atomaren Metallschicht zusätzlich Schritte 25 und 27 einer dritten Spüllung und der Bildung einer atomaren Siliziumschicht durchgeführt, um auf diese Weise eine Metallsilieidschicht zu erzeugen. Der dritte Spülprozes 25 wird in derselben Weise eurengesührt wie der erste und der zweite Spülprozeß 13 und 17. Die atomare Siliziumschicht wird auf einer stomarce Metallschicht durch Reagieren des Siliziumquellengases gebildet, das nach Abschluß des dritten Spülprozesses 25 in die Reaktionskammer 51 eingeleitet wird. Hierbei wird während der Bildung der Siliziumschicht die Temperatur des Halbleitersubstrates auf derselben Temperatur wie im dritten Spülprozeß 25 gehalten, d. h. bei 300°C bis 500°C. Analog zum ersten erfindungsgemäßen Ausführungsbeispiel werden die Schritte 13, 15, 17, 19, 25 und 27, d. h. die erste Spülung, die Bildung der atomaren Opfermetallschicht, die zweite Spülung, die Bildung der atomaren Melallschicht, die dritte Spillung und die Bildung der atomaren Siliziumschicht, je nach Bedarf nacheinander wiederhold 20 daß die atomaren Metallschichten und die atomaren Siliziumschichten altermierend übereinandergestapelt werden. Hierbei reagieren die atomare Metallschicht und die atomare Siliziumschicht miteinander, so daß sich eine Metallsilifidschicht bilden kann. Das Zusammenserzungsverhältnis der Metallsilicidschicht kann durch Steuerung der Dicken der atomaren Metallschicht und der atomaren Siliziumschicht veränden werden. Vorzugsweise werden als das Siliziumgheiatomaren Metauschnens und der atomaren Sulziumschnen verandert werden. vorzugsweise werden als das Sinziumschein leegas Silla-Gas, Si2H6-Gas, (CH3):SIC = CSi(CH3):Gas, ((CH3):SI):CH3-Gas, (CH3):CSi(CH3):CI-Gas, (CH3):SICI)-Gas, SICI)-Gas, SIL-Gas, SIL-Gas, SICI)-Gas, SIL-Gas, SIL-Gas, CCH3):SICI-Gas, (CH3):SICI-Gas, (CH (C1(CH)1)3)Si(CH3)3-Gas, (C6H3)SiCI-Vas, (C6H3)SiH-Cas, ((CH3)2N4)CH-Gas oder CH2=CHSiCl3-Gas.

Gemäß eines weiteren erfindungsgemäßen Ausführungsbeispiels kann abhängig von der Art der atomaren Melallschicht eine gewünschte Metallsilicidschicht, wie eine TiSi-Schicht, eine Ta-Si-Schicht, eine ZrSi-Schicht oder eine HrSi-Schicht gebildet werden. Außerdem kann eine Metallsilicidschicht mit ausgezeichneter Stufenbedeckung in einem Kontaktloch mit hohem Aspektverhältnis gebildet werden.

Somit können erfindungsgemäß, wie oben erläutert, eine Metallschicht oder eine Metallsilieidschicht mit ausgezeichneter Stufenbedeckung in einem Kontaktioch mit bohem Aspektverhältnis erzeugt werden. Dadurch läßt sich eine hetallische Zwischenverbindung herstellen, die für bochintegrierte Halbleiterbauelernente geeignet ist.

#### Patentansprüche

1. Verfahren zur Bildung einer Metallschicht eines Halbleiterbauckenuntes, gekennzeichnet durch folgende Schritze:

10

15

20

25

30

35

50

SS

#### DE 198 20 147 A 1

- Bilden einer atomaren Opfermetallschicht auf einem Halbleitersubstrat,

 Entfernen der atomaren Öpfermetallschicht und gleichzeitiges Bilden einer atomaren Metallschicht auf dem Halbleitersubstrat durch Reagieren der atomaren Opfermetallschicht mit einem Metallhalogenidgas und

- Übereinanderstapeln einer Mehrzahl atomarer Metallschichten auf dem Halblaitersubstrat durch wenigsstats einmaliges, abwechselndes Bilden der atomaren Opfermetallschicht und der atomaren Metallschicht.

2. Verfahren zur Bildung einer Metallsilieidschicht eines Halbleiterbauelementes, gekennzeichnete folgeside Schotte:

- Bilden einer atomaren Opfermetallschlicht auf einem Halbleitersubstrat,

- Entfernen der atomuren Öpfermetallschicht und gleichzeitiges Bilden einer atomaren Metallschicht auf dem Halbleitersubstrat durch Reagieren der atomaren Opfermetallschicht mit einem Metallhalogenidgas,

- Bilden einer atomaren Siliziumschicht auf der atomaren Metallschicht und

- sbwochselodes Übereinanderstapeln einer Mehrzahl atomarer Metallschichten und einer Mehrzahl atomarer Siliziumschichten auf dem Halbleitersubstrat durch wenigstens einmaliges, aufeinanderfolgendes Bilden stomaren Opfermetallschicht, der atomaren Metallschicht und der atomaren Siliziumschicht.
- Verfahren zur Bildung einer Metallsilicidschicht eines Halbleiterbauelementes, gekennzeichnet durch folgesde Schritte:

- Bilden einer ammaren Siliziumschicht auf einem Halbleitersubstrat,

- Bilden einer atomaren Opfermetallschicht auf der atomaren Siliziumschicht,

 Entfernen der atomaren Öpfermetallschicht und gleichzeitiges Bilden einer atomaren Metallschicht auf dern Halbleiteraubstrat durch Reagieren der atomaren Opfermetallschicht mit einem Metallhalogenidgas und

— alternierendes Übereinanderstapeln einer Mehrzahl atomarer Siliziumschichten und einer Mehrzahl atomarer Metallschichten auf dem Halbleitersubstrat durch wenigstens einmaliges aufeinanderfolgendes Bilden atomaren Siliziumschicht, der atomaren Opfermetallschicht und der atomaren Metallschicht.

4. Verfahren nach Anspruch 1 oder 2, weiter gekennzeichnet durch den Schritt der Bildung einer aufänglichen Opfermetallschicht auf dem Halbleitersubstrat vor dem Schritt der Bildung der atomaren Opfermetallschicht.

5. Verfahren nach Anspruch 4, weiter dadurch gekennzeichnet, daß das Halbleiteraubstrat während der Bildung der anfänglichen Opfermetallschicht auf 300°C bis 500°C geheizz wird.

6. Versahren nach Anspruch 4 oder 5, weiter dadurch gekennzeichner, daß die anfängliche Opfermetallschicht aus dem gleichen Material gebildet wird wie die ausmare Opfermetallschicht.

 Verfahren nach einem der Ansprüche 4 bis 6, weiter dadurch gekennzeichner, daß die anfängliche Opfermetallschieht unter Verwendung des gleichen Reaktionsgases gebildet wird, wie es zur Bildung der atomaren Opfermetallschieht verwendet wird.

8. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 7, weiter dadurch gekennzeichnet, daß das Halbleitersubstrat während der Bildung der atomarer. Schichten auf 300°C bis 500°C geheizt wird.

9. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 8, weiter dadurch gekennzeichnet, daß die Gibbssche freie Energie einer ein Metallatom der atomaten Opfermetallschicht und ein Halogenatom des Metallhalogenidgases enthaltenden Zusammensetzung böher ist als die enige des Metallhalogenids.

10. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 9, weiter dadurch gekennzeichnet, daß die atomare Opfermetallschicht durch Reagieren eines Opfermetallquellengases mit einem reduzierenden Gas gebildet wird.

40 11. Verfahren nach Anspruch 10, weiter dadurch gekennzeichnet, daß als reduzierendes Gas H2-Gas oder Silan-Gas verwendet wird.

12. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 11, weiter dadurch gekonnzeichnet, daß das Metallbalogenidgas aus der Gruppe ausgewählt wird, die aus TiCla-Gas TxCla-Gas, HfCla-Gas, ZrCla-Gas, TiLa-Gas, TxLa-Gas, HfBra-Gas, ZrBra-Gas, TiBra-Gas, TiBra-Gas, TxBra-Gas, TxBra-Gas,

45 13. Verfahren nach Anspruch 12, weiter dadurch gekennzeichnet, daß als Metallhalogenidgas TiCla-Gas verwender wird und die Opfermetallschicht aus der Gruppe ausgewählt ist, die aus einer Al-Schicht, einer La-Schicht, einer Prochicht, einer In-Schicht, einer Ce-Schicht, einer Nd-Schicht und einer Bo-Schicht besteht.

14. Verfahren nach Anspruch 13, weiter dadurch gekennzeichnet, das die für die Al-Schicht, die La-Schicht, die Pr-Schicht, die In-Schicht, die Ce-Schicht, die Nd-Schicht und die Be-Schicht verwendeten Opfermetallquellengase Vorläufer sind, die Al. La, Pr. In, Ce, Nd bzw. Be enthalten.

15. Verfahren nach Anspruch 14, weiter dadurch gekennzeichnet, daß der Al-haltige Vorläufer aus der Gruppe ausgewählt ist, die aus (CaHe)2AlH, (CaHe)3AlH, (C2He)3AlH, (CHe)3Al, AlHeN(CHe)3, (CHe)2AlH und (CHe)2CHeN: AlHe besteht

16. Verfahren nach Anspruch 14. weiter dadurch gekennzeichner, daß der La-haltige Vorläufer aus der Gruppe ausgewählt ist, die aus (C3H2)3La und (C3H2C4H2)3La besteht.

17. Verfahren nach Anspruch 14, weiter dadurch gekennzeichnet, daß der Pr-haltige Vorläufer aus der Gruppe ausgewählt ist, die aus (C3H3)3Pr und (C3H3)3Pr besteht.

18. Verfahren nach Anspruch 14, weiter dadurch gekennzeichnet, daß der In-haltige Vorläufer aus der Gruppe ausge-

gewählt ist, die aus C<sub>2</sub>H<sub>3</sub>In, (CH<sub>3</sub>)<sub>3</sub>C<sub>3</sub>In, (C<sub>2</sub>H<sub>3</sub>)<sub>3</sub>In und (CH<sub>3</sub>)<sub>3</sub>In besteht.

Verfahren nach Anspruch 14, weiter dadurch gekennzeichnet, daß der Co-haltige Vorläufer aus der Gruppe ausgewählt ist, die aus (C<sub>5</sub>H<sub>2</sub>)<sub>2</sub>Ce und ((C<sub>5</sub>H<sub>2</sub>)<sub>2</sub>Ce besieht.
 Verfahren nach Anspruch 14, weiter dadurch gekennzeichnet, daß der Nd-haltige Vorläufer aus der Gruppe ausgewählt.

gewählt ist, die aus (CsHs)3Nd und (C3HrCsH2)3Nd besteht.

Verfahren nach Ansprüch 14, weiter dadurch gekennzeichnet, daß der Be-haltige Vorläufer Be(C2H3)2 ist.
 Verfahren nach einem der Ansprüche 4 bis 19, weiter gekennzeichnet durch den Schritt des Spülens des peripheren Bereichs der resultierenden Struktur mit der gebildelen anfänglichen Opfermetallschicht oder atomaren Metallschicht mit einem Inertgas vor Durchführen des Schrittes zur Bildung der atomaren Opfermetallschicht oder der atomaren Siltziumschieht.

45

50

55

#### DE 198 20 147 A 1

- 23. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 22, weiter gekennzeichnet durch den Schritt des Spülens des peripheren Bereichs der resultierenden Struktur mit der gebildeten atomaren Opfermetallschicht mit einem Inertges vor Durchführen des Schrittes zur Bildung der atomaren Metallschicht.
- 24. Verfahren nach Anspruch 20 oder 21, weiter dadurch gekennzeichner, daß als das jeweilige Inertgas N2-Gas oder Ar-Gas verwendet wird.
- 25. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 24, weiter gekennzeichnet durch einen Schritt zur Bildung einer ohmschen Schicht an der Grenzfläche zwischen dem Halbleitersubstrat und der Mehrzahl atomarer Metallschichlen durch Roagieren der Mehrzahl stomarer Metallschietuen mit dem Halbleitersubstrat unter Verwendung eines Temperprozesses nach dem Schritt des Übereinanderstapelns der mehreren atomaren Metallachichten.
- 26. Verfahren nach Anspruch 25. weiter dadurch gekennzeichnet, daß der Tempervorgang mit einem Atmosphären-
- gas durchgeführt wird, das aus der Gruppe ausgewühlt wird, die aus Ar-Gas, Ng-Gas und NHg-Gas basteht.

  27. Verfahren nach Anspruch 25 oder 26, weiter dadurch gekennzeichnet, daß die ohmsehe Schleht eine Metalisi-
- 28. Verfahren nach einem der Ansprüche 2 bis 27, weiter dadurch gekennzeichnet, daß die atomare Siliziumschicht durch eine Reaktion mit einem Siliziumquellengas gebildet wird.
- 29. Verfahren nach Ansproch 28, weiter dadurch gekennzeichner, das das Sillztumquellengas aus der Gruppe aus-29. Verranten nach Amprich 26, weiter dature gekennzeiennet, das das Sitzubdieteinges aus der Gruppe ausgewählt wird, die aus SiH<sub>4</sub>-Gas, Si<sub>2</sub>H<sub>4</sub>-Gas, (CH<sub>3</sub>)<sub>2</sub>SiC<sub>2</sub>=CS<sub>5</sub>(CH<sub>3</sub>)<sub>2</sub>SiC<sub>3</sub>-Gas, (CH<sub>3</sub>)<sub>2</sub>SiC<sub>3</sub>-Gas, (CH<sub>3</sub>)<sub>2</sub>SiC<sub>1</sub>-Gas, (CH<sub>3</sub>)<sub>2</sub>SiC<sub>1</sub>-Gas, (CH<sub>3</sub>)<sub>2</sub>SiC<sub>1</sub>-Gas, (CH<sub>3</sub>)<sub>2</sub>SiC<sub>1</sub>-Gas, (CH<sub>3</sub>)<sub>2</sub>SiC<sub>1</sub>-Gas, (CH<sub>3</sub>)<sub>2</sub>SiC<sub>1</sub>-Gas, (CH<sub>3</sub>)<sub>2</sub>SiC<sub>1</sub>-Gas, (CH<sub>3</sub>)<sub>3</sub>SiC<sub>1</sub>-Gas, (CH<sub>3</sub>)<sub>3</sub>SiC<sub>1</sub>-Gas, CH<sub>3</sub>SiC<sub>1</sub>-Gas, CH<sub>3</sub>SiC<sub>1</sub>-Ga  $(CH_1)_3SiC = CH-Gas$ ,  $(C_2H_2)Si(CH_3)_3-Gas$ ,  $(C_3(CH_3)_3)Si(CH_3)_3-Gas$ ,  $(C_4H_2)_3SiC-Gas$ ,  $(C_4H_2)_3SiH-Gas$ , ((CH3)2N)3CH-Gas und CH2=CHSiCl3-Gas besteht.
- 30. Verfahreo nach einem der Ansprüche 2 bis 29, weiter gekennzeichnet durch einen Temperschritt bei einer vorgegebenen Temperatur nach dem alternierenden Aufeinanderstapeln der atomaren Metallschiehten und der atoma- 25 ren Siliziumschichten auf dem Halbleitersubstrat,
- 31. Verfahren nach Anspruch 30, weiter dadurch gekennzeichnet, daß das Tempern mittels eines schnellen thermischen Prozesses, eines Temperofenprozesses oder einer thermischen Behandlung im Vakuum durchgeführt wird.

Hierzu 7 Seite(n) Zeichnungen

ZEICHNUNGEN SEITE 1

Nummer: DE 198 20 147 A1 Int. Cl.5: H01 L 21/3205 Offenlegungstag: 1. Juli 1999

FIG. 1

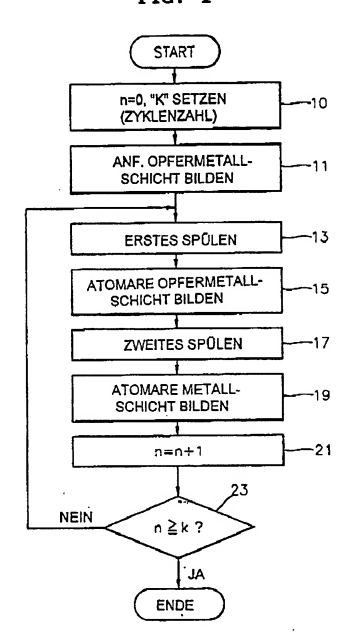
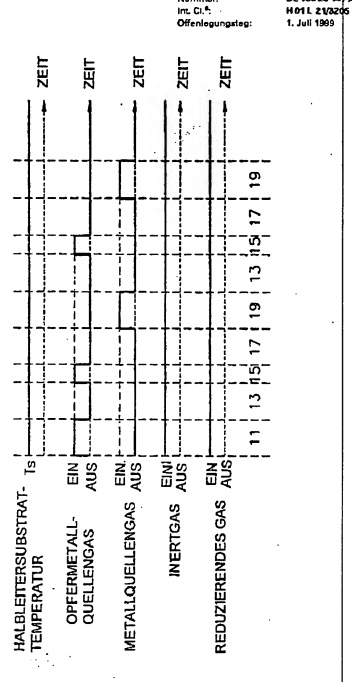


FIG. 2

Nummer: Int. Cl.<sup>6</sup>;

DE 198 20 147 A1

ZEICHNUNGEN SEITE 2



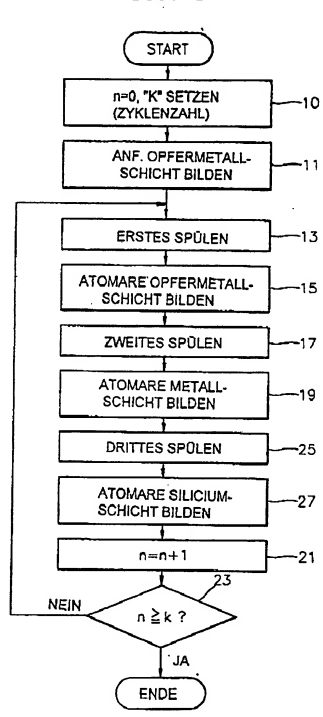
902 026/539

ZEICHNUNGEN SETTE 3



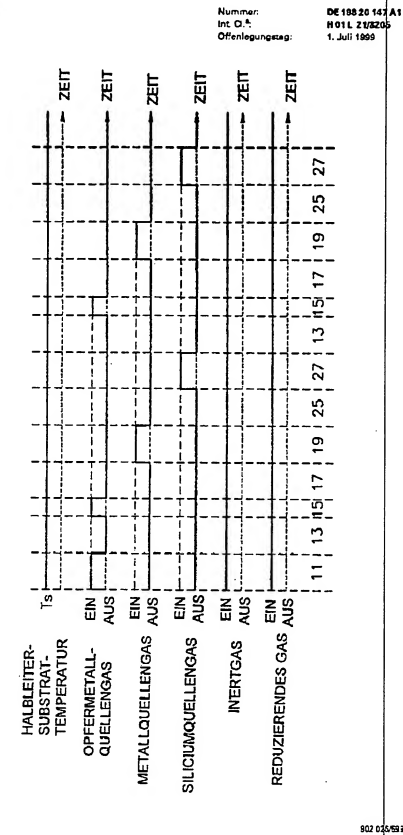
DE 198 20 14 A1 H 01 L 21/3265 1. Juli 1999



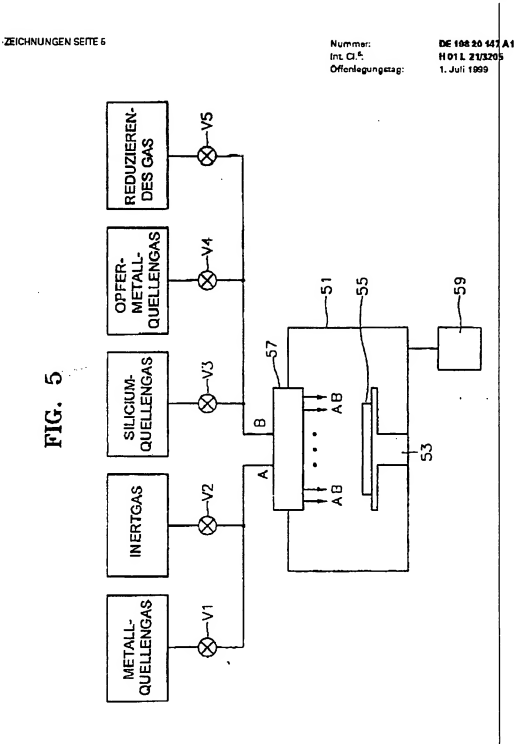


902 026/599

ZEICHNUNGEN SEITE 4



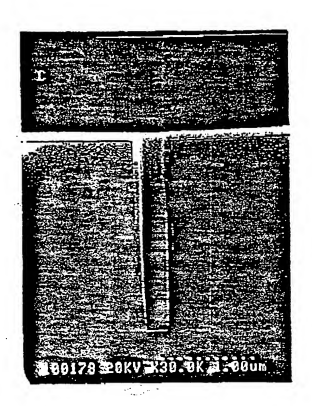
902 025/593



ZEICHNUNGEN SEITE 6

Nummer: Int. Cl.<sup>6</sup>: Offenlegungstag: DE 198 20 147 A1 He1 L 21/3265 1. Juli 1899

FIG. 6



902 026/599

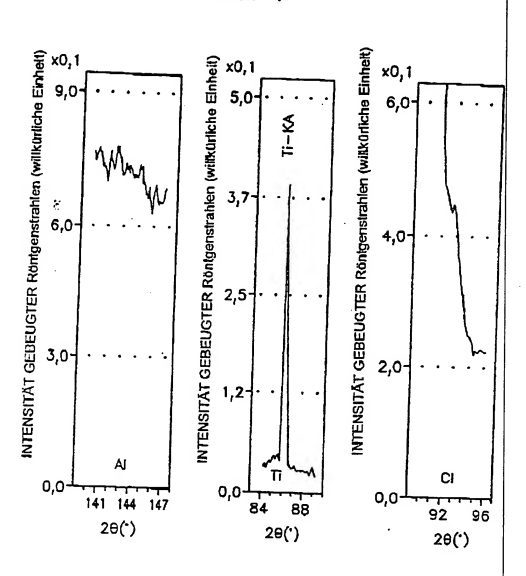
ZEICHNUNGEN SEITE 7

Nummer: Int. Cl.5:

Offenlegungstag:

DE 198 20 147 A1 H 01 L 21/3205 1. Juli 1999

FIG. 7



# This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

# BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

□ BLACK BORDERS
□ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
□ FADED TEXT OR DRAWING
□ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
□ SKEWED/SLANTED IMAGES
□ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
□ GRAY SCALE DOCUMENTS
□ LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
□ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY
□ ÔTHER:

# IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.